



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-001434"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="16.01.2012"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="14.03.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="14.03.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>												
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " бауш="" хелс"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>												
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Люксфен®"/></p>												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Бримонидин"/></p>												
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">капли глазные</td> <td rowspan="2">2 мг/мл</td> <td>3 года; после вскрытия - 4 нед</td> <td>Не требует специальных условий хранения</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 5 мл - флаконы с капельницей-насадкой - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		капли глазные	2 мг/мл	3 года; после вскрытия - 4 нед	Не требует специальных условий хранения	• 5 мл - флаконы с капельницей-насадкой - пачки картонные - По рецепту	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения								
		Упаковки											
капли глазные	2 мг/мл	3 года; после вскрытия - 4 нед	Не требует специальных условий хранения										
		• 5 мл - флаконы с капельницей-насадкой - пачки картонные - По рецепту											
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Фарма Штульнь ГмбХ</td> <td>Werkstrasse 3, 92551 Stulln, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фарма Штульнь ГмбХ	Werkstrasse 3, 92551 Stulln, Germany	Германия		
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна									
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фарма Штульнь ГмбХ	Werkstrasse 3, 92551 Stulln, Germany	Германия									
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>												
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛП-001434-140323</td> <td>2023</td> <td></td> <td>Люксфен®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-001434-140323	2023		Люксфен®		
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование									
1	ЛП-001434-140323	2023		Люксфен®									
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>противоглаукомное средство - альфа2-адреномиметик селективный</p>												
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая классификация</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Код АТХ</th> <th>АТХ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>S01EA05</td> <td>Бримонидин</td> </tr> </tbody> </table>	Код АТХ	АТХ	S01EA05	Бримонидин								
Код АТХ	АТХ												
S01EA05	Бримонидин												

11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Бримонидин		Фармак, а.с.	Na Vlcinci 16/3, 771 17 Olomouc, Klasterni Hradisko, Czech Republic	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Нет"/>
		Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года							<input type="text" value="~"/>